(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年3 月4 日 (04.03.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/018588 A1

(51) 国際特許分類⁷: C09K 11/06, H05B 33/14, 33/22

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/008463

(22) 国際出願日:

2003 年7 月3 日 (03.07.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-211308 2002年7月19日(19.07.2002) J

(71) 出願人: 出光興産株式会社 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) [JP/JP]; 〒100-8321 東京都 千代田区 丸の内三 丁目 1番 1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者: 松浦 正英 (MATSUURA, Masahide); 〒 299-0205 千葉県 袖ケ浦市 上泉 1280番地 Chiba (JP). 舟橋 正和 (FUNAHASHI, Masakazu); 〒 299-0205 千葉県 袖ケ浦市 上泉 1280番地 Chiba (JP). 福 岡 賢一 (FUKUOKA,Kenichi); 〒299-0205 千葉県 袖ケ浦市 上泉1280番地 Chiba (JP). 細川 地潮(HOSOKAWA,Chishio); 〒299-0205 千葉県 袖ケ浦市上泉1280番地 Chiba (JP).

- (74) 代理人: 大谷 保、外(OHTANI,Tamotsu et al.); 〒 105-0001 東京都港区 虎ノ門3丁目25番2号 ブ リヂストン虎ノ門ピル6階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): CN, JP, KR.
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: ORGANIC ELECTROLUMINESCENT DEVICES AND ORGANIC LUMINESCENT MEDIUM
- (54) 発明の名称: 有機エレクトロルミネッセンス素子及び有機発光媒体

(57) Abstract: An organic electroluminescent device comprising a pair of electrodes and an organic luminescent medium layer which is placed between the electrodes and contains (A) a specific arylamine and (B) at least one compound selected from among specific anthracene derivatives, spiro fluorene derivatives, fused-ring compounds, and metal complexes; and an organic luminescent medium containing the components (A) and (B). The organic electroluminescent device exhibits high color purity, excellent heat resistance and a long lifetime and emits blue to yellow light at high efficiency, and the organic luminescent medium is suitable for use in such devices.

(57) 要約:

本発明は、(A)特定のアリールアミン化合物と、(B)特定のアントラセン誘導体、スピロフルオレン誘導体、縮合環含有化合物又は金属錯体化合物の中から選ばれる少なくとも一種の化合物とを含む有機発光媒体層を、一対の電極間に挟持させてなる有機エレクトロルミネッセンス素子、及び前記(A)成分と(B)成分とを含む有機発光媒体であり、色純度が高く、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色~黄色系発光が得られる有機エレクトロルミネッセンス素子及びこの有機エレクトロルミネッセンス素子と及びこの有機エレクトロルミネッセンス素子に好適に用いられる有機発光媒体である。

明 細 書

有機エレクトロルミネッセンス素子及び有機発光媒体

技術分野

本発明は、有機エレクトロルミネッセンス素子(以下、エレクトロルミネッセンスを「EL」と略記する。)及び有機発光媒体に関し、さらに詳しくは、色純度が高く、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色~黄色系発光が得られる有機EL素子、及び前記有機EL素子に好適に用いられる有機発光媒体に関するものである。

背景技術

有機EL素子は、電界を印加することより、陽極より注入された正孔と陰極より注入された電子の再結合エネルギーにより蛍光性物質が発光する原理を利用した自発光素子である。

イーストマン・コダック社のC. W. Tangらによる積層型素子による低電圧駆動有機EL素子の報告 (C. W. Tang, S. A. Vanslyke, アプライドフィジックスレターズ (Applied Physics Letters), 51巻、913頁、1987年等)がなされて以来、有機材料を構成材料とする有機EL素子に関する研究が盛んに行われている。

Tangらは、トリス(8-ヒドロキシキノリノールアルミニウム)を発光層に、トリフェニルジアミン誘導体を正孔輸送層に用いた積層構造を採用している。積層構造の利点としては、発光層への正孔の注入効率を高めることができ、陰極より注入された電子をブロックして再結合により生成する励起子の生成効率を高めることができ、発光層内で生成した励起子を閉じ込めることができる等が挙げられる。この例のように有機EL素子の素子構造としては、正孔輸送(注入)

l

層、電子輸送発光層の2層型、又は正孔輸送(注入)層、発光層、電子輸送(注入)層の3層型等がよく知られている。こうした積層型構造素子では、注入された正孔と電子の再結合効率を高めるために、素子構造や形成方法に種々の工夫がなされている。

発光材料としてはトリス(8-キノリノラート)アルミニウム錯体等のキレート錯体、クマリン誘導体、テトラフェニルブタジエン誘導体、ビススチリルアリーレン誘導体、オキサジアゾール誘導体等の発光材料が知られており、それらからは青色から赤色までの可視領域の発光が得られることが報告されており、カラー表示素子の実現が期待されている(例えば、特開平8-239655号公報、特開平7-183561号公報、特開平3-200289号公報等)。

また、正孔輸送材料又は発光材料としてビスアントラセン誘導体を用いた素子が米国特許 3008897号明細書及び特開平 8-12600 号公報に開示されている。ビスアントラセン誘導体は青色発光材料として用いられるが、その発光効率や寿命が実用可能なレベルにまで到達せず不十分であった。さらに、特開 2001-207167 号公報にはアミノアントラセン誘導体を緑色発光材料として用いた素子が開示されている。しかしながら、この材料においては、ガラス転移温度が低く、これを用いた有機EL素子の耐熱性が低いこと及び長寿命かつ高効率発光が得られないことから、実用に供することができなかった。近年、長寿命で高性能な有機EL素子が開示あるいは報告されてはいるが、未だ必ずしも充分なものとはいえない。そのため、より優れた性能を有する有機EL素子の開発が強く求められている。

発明の開示

本発明は、このような状況下で、色純度が高く、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色〜黄色系発光が得られる有機EL素子及びこのEL素子に好適に用いられる有機発光媒体を提供することを目的とするものである。

本発明者らは、前記目的を達成するために、鋭意研究を重ねた結果、有機発光 媒体が、特定のアリールアミン化合物と、特定のアントラセン誘導体、スピロフ ルオレン誘導体、縮合環含有化合物又は金属錯体化合物の中から選ばれる少なく とも一種の化合物とを組み合わせたものであって、この有機発光媒体を含む層を 一対の電極間に挟持させてなる有機EL素子は、高耐熱性、長寿命及び高効率で あり、かつ色純度が高い青色~黄色系発光が得られることを見出した。本発明は、 、かかる知見に基づいて完成したものである。

すなわち、本発明は、一対の電極と、これらの電極間に挟持された有機発光媒体層を有する有機EL素子であって、前記有機発光媒体層が、

(A) 置換もしくは無置換の炭素数 $10 \sim 100$ のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種の化合物と、

(B) 下記一般式(I)

, ,

 $A^{1}-L-A^{2} \cdot \cdot \cdot (I)$

(式中、A¹ 及びA² は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらは互いに同一でも異なっていてもよく、Lは単結合又は 2 価の連結基を示す。)で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式(II)

 $A^3 - An - A^4 \cdot \cdot \cdot (II)$

(式中、Anは置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 A^3 及び A^4 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim40$ のアリール基で あり、 A^3 及び A^4 の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1 価の縮合芳香 族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは 互いに同一でも異なっていてもよい。)

で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式([[])

$$A^{8} - A^{5} + A^{6} + \cdots$$

$$A^{7}$$

$$A^{7}$$

(式中、 Ar^1 は、置換もしくは無置換のスピロフルオレン残基を示し、 A^5 ~ A^8 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 4$ 0 のアリール基である。)

で表されるスピロフルオレン誘導体、

一般式(IV)

(式中、 Ar^2 は、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim4$ 0 の芳香族環基を示し、 $A^9\sim A^{11}$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim4$ 0 のアリーレン基を表し、 $A^{12}\sim A^{14}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基、炭素数 $1\sim6$ のアルコキシル基、炭素数 $5\sim1$ 8 のアリールオキシ基、炭素数 $7\sim1$ 8 のアラルキルオキシ基、炭素数 $5\sim1$ 6 のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 $1\sim6$ のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $A^9\sim A^{14}$ のうち少なくとも 1 つは縮合芳香族環を有する基である。)

で表される縮合環含有化合物、

及び金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機EL素子を提供するものである。また、本発明は、前記(B)成分が、前記一般式(I)及び前記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物である有機EL素子を提供するものである。

また、本発明は、(A) 置換もしくは無置換の炭素数 $10\sim100$ のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種と、(B) 前記一般式(I) で表され

るアントラセン誘導体、前記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体、前記一般式(III)で表されるスピロフルオレン誘導体、前記一般式(IV)で表される縮合環含有化合物及び前記金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物を含む有機発光媒体をも提供するものである。また、本発明は、前記(B)成分が、前記一般式(I)及び前記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物である有機発光媒体を提供するものである。

発明を実施するための最良の形態

本発明の有機EL素子は、一対の電極と、これらの電極間に挟持された有機発 光媒体層を有する構造の素子である。

本発明においては、前記有機発光媒体層には、(A)置換もしくは無置換の炭素数 $10\sim100$ のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種と、(B)前記一般式(I)で表されるアントラセン誘導体、前記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体、前記一般式(III)で表されるスピロフルオレン誘導体、前記一般式(IV)で表される縮合環含有化合物及び前記金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを組み合わせたものを含む有機発光媒体が用いられる。

前記(A)成分であるアリールアミン化合物としては、例えば、下記一般式(V)で表されるアリールアミン化合物を挙げることができる。

$$X^3 - \left(N - Ar^5\right)_p$$
 (V)

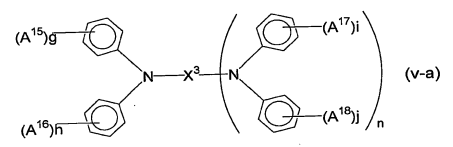
(式中、 X^3 は、核炭素数 $10\sim40$ の置換もしくは無置換の縮合芳香族環基を示し、 Ar^5 及び Ar^6 は、それぞれ独立に炭素数 $6\sim40$ の置換もしくは無置

換の1価の芳香族基を示し、pは1~4の整数を示す。)

一般式 (V) において、X[®] としては、例えば、ナフタレン、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、ジフェニルアントラセン、フルオレン、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセンの残基が挙げられ、特に、クリセン、ピレン、アントラセンの残基が好ましい。

また、Ar⁵ 及びAr⁶ で示される炭素数 6~40の一価の芳香族基の例としては、フェニル基、ナフチル基、アントラニル基、フェナンスリル基、ピレニル基、コロニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、フルオレニル基、フラニル基、チエニル基、ベンゾチエニル基、インドリル基、カルバゾリル基などが挙げられ、フェニル基、ナフチル基、ピレニル基、ビフェニル基が好ましい。

一般式(V)で表されるアリールアミン化合物としては、下記一般式(V-a)で表されるアリールアミン化合物を好ましく挙げることができる。



一般式 (V-a) において、 X^3 は、前記一般式 (V) と同じである。

一般式(V-a)において、 $Ar^{15}\sim Ar^{18}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim 5$ 0(好ましくは、炭素数 $1\sim 2$ 0)のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $5\sim 5$ 0 のアリール基(好ましくは、炭素数 $5\sim 2$ 0)、置換もしくは無置換の炭素数 $7\sim 5$ 0 のアラルキル基(好ましくは、炭素数 $7\sim 4$ 0)、置換もしくは無置換の核炭素数 $3\sim 5$ 0(好ましくは、核炭素数 $5\sim 1$ 2)のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim 5$ 0(

好ましくは、炭素数 $1\sim6$)のアルコキシル基、置換もしくは無置換の核炭素数 $5\sim5$ 0(好ましくは、核炭素数 $5\sim1$ 8)のアリールオキシ基、置換もしくは 無置換の核炭素数 $5\sim5$ 0(好ましくは、核炭素数 $5\sim1$ 8)のアリールアミノ基、又は置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim2$ 0(好ましくは、炭素数 $1\sim6$)の アルキルアミノ基を表す。

 $Ar^{15}\sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ステアリル基、2-フェニルイソプロピル基、トリクロロメチル基、トリフルオロメチル基、ベンジル基、 $\alpha-$ フェノキシベンジル基、 α , $\alpha-$ ジメチルベンジル基、 α , $\alpha-$ ジメチルベンジル基、 α , $\alpha-$ ジメチルベンジル基、 α , $\alpha-$ ジルフェニルベンジル基、 α , $\alpha-$ ジトリフルオロメチルベンジル基、 α , $\alpha-$ ジトリフェニルベンジル基、 α , $\alpha-$ ジトリフェニルベンジル基、 α , $\alpha-$ ジルオキシベンジル基等が挙げられる。

Ar¹⁵~Ar¹⁸の置換もしくは無置換のアリール基としては、例えば、フェニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、ビフェニル基、4-エチルビフェニル基、4-エチルビフェニル基、4-シクロヘキシルビフェニル基、ターフェニル基、3,5-ジクロフェニル基、ナフチル基、5-メチルナフチル基、アントリル基、ピレニル基等が挙げられる。

oーメチルベンジル基、pークロロベンジル基、mークロロベンジル基、oークロロベンジル基、pープロモベンジル基、mープロモベンジル基、oーゴロモベンジル基、pーヨードベンジル基、mーヨードベンジル基、oーヨードベンジル基、pーヒドロキシベンジル基、mーヒドロキシベンジル基、oーヒドロキシベンジル基、pーアミノベンジル基、mーアミノベンジル基、oーアミノベンジル基、pーニトロベンジル基、mーニトロベンジル基、oーニトロベンジル基、pーシアノベンジル基、mーシアノベンジル基、oーシアノベンジル基、lーヒドロキシー2ーフェニルイソプロピル基、1ークロロー2ーフェニルイソプロピル基等が挙げられる。

Ar¹⁵~Ar¹⁸の置換もしくは無置換のシクロアルキル基としては、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等が挙げられる。

 $Ar^{15}\sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアルコキシル基としては、例えば、メトキシ基,エトキシ基,プロポキシ基,イソプロポキシ基,ブトキシ基,イソブトキシ基,sec-ブトキシ基,tert-ブトキシ基、各種ペンチルオキシ基,各種ヘキシルオキシ基等が挙げられる。

Ar¹⁵~Ar¹⁸の置換もしくは無置換のアリールオキシ基としては、例えば、フェノキシ基,トリルオキシ基,ナフチルオキシ基等が挙げられる。

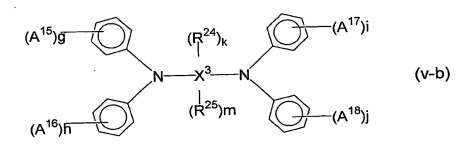
 $Ar^{15}\sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアリールアミノ基としては、例えば、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジナフチルアミノ基、ナフチルフェニルアミノ基等が挙げられる。

Ar¹⁵~Ar¹⁸の置換もしくは無置換のアルキルアミノ基としては、例えば、 ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジヘキシルアミノ基等が挙げられる。

一般式(V-a)において、g、h、i 及びj は、それぞれ $0\sim 5$ の整数を示し、 $0\sim 2$ であると好ましい。g、h、i、j が2 以上の場合、複数のA r 1 $5\sim A$ r 1 8 は、それぞれ同一でも異なっていてもよく、互いに結合して飽和もしくは

不飽和の環を形成していてもよい。nは $0\sim3$ の整数を示す。ただし、 $Ar^{15}\sim Ar^{18}$ のうち少なくとも1つは置換もしくは無置換の炭素数 $3\sim1$ 0の2級又は3級アルキル基である。2級又は3級アルキル基としては、前記 $Ar^{15}\sim Ar^{18}$ で説明したアルキル基のうち2級又は3級ものが挙げられる。

また、一般式(V)で表されるアリールアミン化合物としては、下記一般式(V-b)で表されるアリールアミン化合物をさらに好ましく挙げることができる



一般式 (V-b) において、 X^3 、 Ar^{15} $\sim Ar^{18}$ 、g、h、i 及び j は、それぞれ前記一般式 (V-a) と同じであり、g、h、i、j が 2 以上の場合、複数の Ar^{15} $\sim Ar^{18}$ は、それぞれ同一でも異なっていてもよく、互いに結合して飽和もしくは不飽和の環を形成していてもよい。

一般式(V-b)において、 R^{24} 及び R^{25} は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim1$ 0(好ましくは、炭素数 $1\sim6$)のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim2$ 0(好ましくは、炭素数 $6\sim1$ 4)のアリール基、置換もしくは無置換の炭素数 $7\sim5$ 0(好ましくは、炭素数 $7\sim4$ 0)のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim5$ 0(好ましくは、炭素数 $1\sim6$)のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim5$ 0(好ましくは、炭素数 $1\sim6$)のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim5$ 0(好ましくは、炭素数 $1\sim6$)のアリールオキシ基を示す。

これら各基の具体例としては、Ar¹⁵~Ar¹⁸で挙げたもののうち炭素数が合 致するものが挙げられる。

ただし、 R^{24} 及び R^{25} のうち少なくとも1つは置換もしくは無置換の炭素数3

~10の2級又は3級アルキル基である。2級又は3級アルキル基としては、前記 Ar^{15} ~ Ar^{18} で説明したアルキル基のうち2級又は3級ものが挙げられる。

-般式 (V-b) において、k及びmは、それぞれ $0 \sim 2$ の整数を示す。

本発明においては、この(A)成分のアリールアミン化合物は、一種用いてもよく、二種以上を組み合わせて用いてもよい。

また、前記一般式(V)、(V-a)及び(V-b)における置換基としては、炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基、炭素数 $3 \sim 6$ のシクロアルキル基、炭素数 $1 \sim 6$ のアルコキシル基、炭素数 $5 \sim 1$ 8 のアリールオキシ基、炭素数 $7 \sim 1$ 8 のアラルキルオキシ基、炭素数 $5 \sim 1$ 6 のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 $1 \sim 6$ のエステル基又はハロゲン原子が挙げられ、これらの具体例としては、下記一般式(IV)の $A^{12} \sim A^{14}$ で挙げるものと同様である。

本発明において、有機発光媒体層に用いられる(B)成分の化合物としては、 [1]下記一般式(I)で表されるアントラセン誘導体、[2]下記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体、[3]下記一般式(III)で表されるスピロフルオレン誘導体、[4]下記一般式(IV)で表される縮合環含有化合物及び[5]下記金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物である。

前記(B)成分は、前記一般式(I)及び前記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物であると好ましい。

[1] 一般式(I) で表されるアントラセン誘導体

 $A^{1} - L - A^{2} \cdot \cdot \cdot (I)$

(式中、A¹及びA²は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらは互いに同一でも異なっていてもよく、Lは単結合又は2価の連結基を示す。)

一般式(I)で表されるアントラセン誘導体としては、下記一般式(I-a)で表されるアントラセン誘導体及び下記一般式(I-b)で表されるアントラセン誘導体を好ましく挙げることができる。

$$(R^1)_a$$
 R^3
 R^4
 R^8
 R^2
 R^3
 R^4
 R^8
 R^9
 R^9
 R^{10}
 R^{10}

(式中、 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、置換しても良いアリール基、アルコキシル基、アリールオキシ基、アルキルアミノ基、アルケニル基、アリールアミノ基又は置換しても良い複素環基を示し、a及びbは、それぞれ $1 \sim 5$ の整数を示し、それらが2以上の場合、 R^1 同士又は R^2 同士は、それぞれにおいて、同一でも異なっていてもよく、また R^1 同士又は R^2 同士が結合して環を形成していてもよいし、 R^3 と R^4 、 R^5 と R^5 と R^5 、 R^5 と R^5 、 R^5 と R^5 、 R^5 と R^5

$$(R^{11})_{c}$$
 R^{13}
 R^{15}
 R^{20}
 R^{18}
 R^{19}
 R^{19}
 R^{19}

(式中、R¹¹~R²⁰は、それぞれ独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、置換しても良いアリール基、アルコキシル基、アリールオキシ基、アル

キルアミノ基、アリールアミノ基又は置換しても良い複素環基を示し、c、 d、 e 及び f は、それぞれ $1\sim 5$ の整数を示し、それらが 2 以上の場合、 R^{11} 同士、 R^{12} 同士、 R^{16} 同士又は R^{17} 同士は、それぞれにおいて、同一でも異なっていてもよく、また R^{11} 同士、 R^{12} 同士、 R^{16} 同士又は R^{17} 同士が結合して環を形成していてもよいし、 R^{13} と R^{14} 、 R^{18} と R^{19} が互いに結合して環を形成していてもよい。 L^{2} は単結合、-O-、-S-、-N (R) - (R は P ルキル基又は置換しても良いアリール基である)、アルキレン基又はアリーレン基を示す。)

なお、ここで置換しても良いとは、置換もしくは無置換を意味する。

上記一般式(I-a)及び(I-b)において、 $R^1 \sim R^{20}$ の内のアルキル基としては炭素数 $1 \sim 6$ のものが、シクロアルキル基としては炭素数 $3 \sim 6$ のものが、アリール基としては炭素数 $5 \sim 1$ 8 のものが、アルコキシル基としては炭素数 $1 \sim 6$ のものが、アリールオキシ基としては炭素数 $5 \sim 1$ 8 のものが、アルケニル基としては炭素数 $1 \sim 6$ のものが、アリールアミノ基としては炭素数 $5 \sim 1$ 6 のアリール基で置換されたアミノ基が、複素環基としてはトリアゾール基、オキサジアゾール基、キノキサリン基、フラニル基やチエニル基などが好ましく挙げられる。

また、 L^1 及び L^2 の内の-N(R)-におけるRで示されるアルキル基としては炭素数 $1\sim 6$ のものが、アルキレン基としては炭素数 $1\sim 2$ 0 のものが、アリール基としては炭素数 $5\sim 1$ 8 のものが好ましい。

[2] 一般式(II)で表されるアントラセン誘導体

 $A^3 - An - A^4 \cdot \cdot \cdot (II)$

(式中、Anは置換もしくは無置換の2 価のアントラセン残基を示し、A³ 及びA⁴ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim40$ のアリール基であり、A³ 及びA⁴ の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1 価の縮合芳香族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10 以上のアリール基を示し、それらは互いに同一でも異なっていてもよい。)

A®及びA'のアリール基の具体例としては、フェニル基、2ーメチルフェニル基、3ーメチルフェニル基、4ーメチルフェニル基、4ーエチルフェニル基、4ーシクロペキシルビフェニル基、ターフェニル基、3,5ージクロロフェニル基等に加え、置換もしくは無置換のナフタレン、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、フルオレン、ターフェニル、ジフェニルアントラセン、ビフェニル、カルバゾール、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセン等の残基である縮合芳香族環基が挙げられる。

前記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体としては、下記一般式(II-a)

$$X^1 - An - X^2 \cdot \cdot \cdot (II - a)$$

(式中、Anは置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 X^1 及び X^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のナフタレン、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、ジフェニルアントラセン、カルバゾール、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセンの1価の残基を示す。)

で表されるアントラセン誘導体を好ましく挙げることができる。

[3] 一般式(III) で表されるスピロフルオレン誘導体

$$A^{8} - A^{5} r^{1} - A^{6} \cdots (III)$$

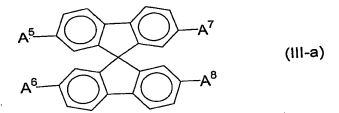
$$A^{7}$$

(式中、Ar は、置換もしくは無置換のスピロフルオレン残基を示し、 A^5 ~ A^8 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 40$ のアリール基で

ある。)

前記一般式(III) において、 A^5 ~ A^8 の置換もしくは無置換のアリール基としては、例えば、フェニル基、2 -メチルフェニル基、3 -メチルフェニル基、4 -メチルフェニル基、4 -エチルフェニル基、ビフェニル基、4 -メチルビフェニル基、4 -エチルビフェニル基、4 -ンクロヘキシルビフェニル基、ターフェニル基、3 ,5 -ジクロロフェニル基、ナフチル基、5 -メチルナフチル基、アントリル基、ピレニル基等が挙げられる。

前記一般式(III) で表されるスピロフルオレン誘導体としては、下記一般式(III-a) で表されるスピロフルオレン誘導体を好ましく挙げることができる。



(式中、 $A^5 \sim A^8$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のビフェニル基又は置換もしくは無置換のナフチル基である。)

[4] 一般式(IV)で表される縮合環含有化合物

(式中、 Ar^2 は、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim4$ 0 の芳香族環基を示し、 $A^8\sim A^{11}$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim4$ 0 のアリーレン基を表し、 $A^{12}\sim A^{14}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、炭素数 $1\sim6$ のアルコキシル基、炭素数 $1\sim6$ のアリールオキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアリールオキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアリールオキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 $1\sim6$ のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $1\sim6$ 0 $1\sim6$ 0

有する基である。)

Ar² の芳香族環基としては、例えば、ベンゼン、ビフェニル、ターフェニルフェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、フルオレン、カルバゾール、ルビセン、ベンゾアントラセン又はジベンゾアントラセン等の残基が挙げられる。

 $A^{9} \sim A^{11}$ のアリーレン基とてしては、例えば、前記 Ar^{2} で挙げた芳香族環基を 2 価とした残基等が挙げられる。

A¹²~A¹⁴の炭素数 1~6のアルキル基の例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、各種ペンチル基、各種ペキシル基などが挙げられる。

A¹²~A¹⁴の炭素数 3~6のシクロアルキル基の例としては、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等が挙げられる。

 $A^{12}\sim A^{14}$ の炭素数 $1\sim 6$ のアルコキシル基の例としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、各種ペンチルオキシ基、各種ヘキシルオキシ基等が挙げられる。

A¹²~A¹⁴の炭素数 5~18のアリールオキシ基の例としては、フェノキシ基 、トリルオキシ基、ナフチルオキシ基等が挙げられる。

A¹²~A¹⁴の炭素数 7~18のアラルキルオキシ基の例としては、ベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、ナフチルメトキシ基等が挙げられる。

 $A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 $5 \sim 1$ 6 のアリールアミノ基の例としては、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジナフチルアミノ基、ナフチルフェニルアミノ基等が挙げられる。

 $A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 $1 \sim 6$ のエステル基の例としては、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基等が挙げられる。

A¹²~A¹⁴のハロゲン原子の例としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子等が挙げられる。また本発明におけるアリール基としては、スチリルフェニル、スチリルビフェニル、スチリルナフチルなども含まれる。

前記一般式(IV)で表される縮合環含有化合物としては、下記一般式(IV-a)で表される縮合環含有化合物を好ましく挙げることができる。

$$A^{12}$$
 A^{9}
 A^{10}
 A^{10}
 A^{11}
 A^{13}
 A^{10}
 A^{12}
 A^{11}
 A^{14}
(Iv-a)

(式中、 A^8 ~ A^{14} は前記と同じ、 R^{21} ~ R^{23} は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 1~6 のアルキル基、炭素数 3~6 のシクロアルキル基、炭素数 1~6 のアルコキシル基、炭素数 5~1 8 のアリールオキシ基、炭素数 7~1 8 のアラルキルオキシ基、炭素数 5~1 6 のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 1~6 のエステル基又はハロゲン原子を示し、 A^8 ~ A^{14} のうち少なくとも 1 つは 3 環以上の縮合芳香族環を有する基である。)

 $R^{21} \sim R^{23}$ の具体例は、一般式 (IV) の $A^{12} \sim A^{14}$ で挙げたものと同様である

また、前記一般式 (I) ~ (IV)、(I-a)、(I-b)、(II-a)、(III-a)、(III-a) 及び (IV-a) における置換基としては、炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 6$ のアルコキシル基、炭素数 $5 \sim 1$ 8 のアリールオキシ基、炭素数 $1 \sim 6$ のアリールオキシ基、炭素数 $1 \sim 6$ のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 $1 \sim 6$ のエステル基又はハロゲン原子が挙げられ、これらの具体例としては、前記一般式 (IV) の $1 \sim 8$

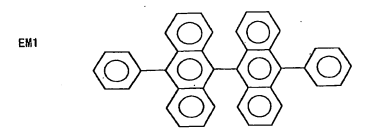
14で挙げたものと同様である。

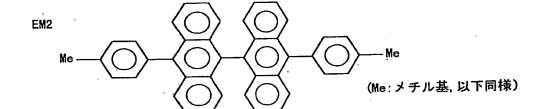
[5] 金属錯体化合物

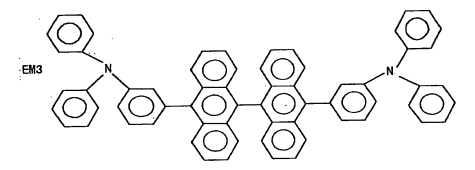
上記金属錯体化合物としては、例えば、8-ヒドロキシキノリナートリチウム、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)亜鉛、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)銅、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)マンガン、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)がリナート)アルミニウム、トリス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナート)がリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ [h] キノリナート)ベリリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ [h] キノリナート)でリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ [h] キノリナート) 亜鉛、ビス(2-メチルー8-キノリナート) クロロガリウム、ビス(2-メチルー8-キノリナート)(0-クレゾラート)ガリウム、ビス(2-メチルー8-キノリナート)(1-ナフトラート)がリウム等が挙げられ、特に、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、ドフス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、ビス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、ビス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、ドフス(2-メチルー8-キノリナート) アルミニウム等のアルミニウムキレート錯体が好ましい。

本発明においては、この(B)成分のアントラセン誘導体は一種用いてもよく、二種以上を組み合わせて用いてもよい。

前記一般式(I-a)で表されるアントラセン誘導体の具体例を以下に示す。



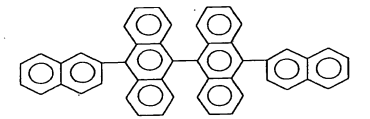




N. Earles

EM9

EM10

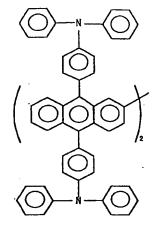


EM12

EM13

EM14

前記一般式(I-b)で表されるアントラセン誘導体の具体例を以下に示す。



EM20

EM21

EM22

前記一般式(II-a)で表されるアントラセン誘導体の具体例を以下に示す。

EM37

EM38

ĖM39

前記一般式(III-a)で表されるスピロフルオレン誘導体の具体例を以下に示す。

前記一般式(IV-a)で表される縮合環含有化合物の具体例を以下に示す。

前記一般式 (V)、 (V-a) 又は (V-b) で表されるアリールアミン化合物の具体例を以下に示す。

EM74		EM69	EM63		EM57	
EM75		EM70	EM64		EM58	
75			EM65		EM59	
EM76		EM71	EM66		EM60	
EM77	Me Ne Ne	EM72 Me	EM67	Me Me	EM61	Meo o
EM78	Me-CA AME	EM73	EM68	Me	EM62	

EM217 EM220 EM214 EM221 EM222 EM216

EM227 EM232

本発明においては、有機発光媒体層における前記(A)成分のアリールアミン化合物と前記(B)成分のアントラセン誘導体との含有割合は、重量比1:99~99:1の範囲で、使用する化合物の種類などに応じて適宜選定するのが有利である。特に、(A)成分化合物は正孔輸送性を有し、一方(B)成分化合物は電子輸送性を有することを考慮して、得られる素子の寿命と効率が最も良好となるように選定するのが望ましい。

(A) 成分と(B) 成分の好ましい割合は重量比 $1:99\sim20:80$ の範囲であり、この範囲で特に高い効率が得られる。

この有機発光媒体層の厚さとしては、 $5\sim2~0~0~n$ mの範囲が好ましく、特に素子の印加電圧を非常に低くしうることから、 $1~0\sim4~0~n$ mの範囲が好適である。

このように、(A) 成分と(B) 成分を組み合わせて有機発光媒体層に用いることにより、(B) 成分単独使用の場合に比べて、効率が $3\sim5$ 倍程度高くなると共に、寿命も少なくとも3 倍以上、最適化すれば1 0 倍以上に長くすることができる。

また、(A) 成分として前記一般式(V) で表されるようなアリールアミン化合物を用いることにより、アリールアミン化合物同士の立体障害が大きく、分子会合による濃度消光を防止できると共にさらなる長寿命化が可能となり、さらに、アミノ置換基又は縮合芳香族環に分岐状アルキル基を導入することにより縮合芳香族環とアミノ置換基との立体反発を大きくできるため、色純度を示す指標ともなる発光スペクトルの半値幅が狭くなり、発光スペクトルがシャープになるため、フルカラー用のディスプレイに適している。

さらに、(A)成分と(B)成分を組み合わせることにより、有機発光媒体層がより非晶質性となって、安定性が向上し、耐熱性に優れるものになる。(B)成分の化合物としては、ガラス転移点が110 C以上のものが好ましく、一方、(A)成分の化合物としては、ガラス転移点が70 C以上のものが好ましい。こ

のようなガラス転移点を有する化合物を混合することにより、有機発光媒体層のガラス転移点を90 \mathbb{C} 以上にすることができ、85 \mathbb{C} 、50 0 時間以上の保存耐 熱性を得ることが可能となる。

本発明の有機EL素子は、一対の電極の間に、前記の(A)成分と(B)成分との組み合わせを含む有機発光媒体層(以下、発光媒体層と略記する)を挟持させてなるものであるが、該電極とこの発光媒体層の間に種々の中間層を介在させるのが好ましい。この中間層としては、例えば正孔注入層、正孔輸送層、電子注入層、電子輸送層などが挙げられる。これらは、有機、無機の種々の化合物が知られている。

このような有機EL素子の代表的な素子構成としては、

- (1)陽極/発光層/陰極
- (2)陽極/正孔注入層/発光層/陰極
- (3) 陽極/発光層/電子注入層/陰極
- (4)陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰極
- (5)陽極/有機半導体層/発光層/陰極
- (6)陽極/有機半導体層/電子障壁層/発光層/陰極
- (7)陽極/有機半導体層/発光層/付着改善層/陰極
- (8)陽極/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子注入層/陰極
- (9)陽極/絶緣層/発光層/絶緣層/陰極
- (10)陽極/無機半導体層/絶緣層/発光層/絶緣層/陰極
- (11)陽極/有機半導体層/絶緣層/発光層/絶緣層/陰極
- (12)陽極/絶緣層/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/絶緣層/陰極
- (13)陽極/絶縁層/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子注入層/陰極などの構造を挙げることができる。

これらの中で通常(8)の構成が好ましく用いられるが、もちろんこれらに限 定されるものではない。

この有機EL素子は、通常透光性の基板上に作製する。この透光性基板は有機EL素子を支持する基板であり、その透光性については、 $400\sim700$ nmの可視領域の光の透過率が50%以上であるものが望ましく、さらに平滑な基板を用いるのが好ましい。

このような透光性基板としては、例えば、ガラス板、合成樹脂板などが好適に 用いられる。ガラス板としては、特にソーダ石灰ガラス、バリウム・ストロンチウム含有ガラス、鉛ガラス、アルミノケイ酸ガラス、ホウケイ酸ガラス、バリウムホウケイ酸ガラス、石英などで成形された板が挙げられる。また、合成樹脂板としては、ポリカーボネート樹脂、アクリル樹脂、ポリエチレンテレフタレート樹脂、ポリエーテルサルファイド樹脂、ポリサルフォン樹脂などの板か挙げられる。

次に、陰極としては、仕事関数の小さい(4eV以下)金属、合金、電気伝導性化合物及びこれらの混合物を電極物質とするものが用いられる。このような電極物質の具体例としては、ナトリウム、ナトリウムーカリウム合金、マグネシウム、リチウム、マグネシウム・銀合金、アルミニウム/酸化アルミニウム、Al/Li2 〇、Al/Li F、アルミニウム・リチウム合金、イ

ンジウム、希土類金属などが挙げられる。

この陰極はこれらの電極物質を蒸着やスパッタリング等の方法により薄膜を形成させることにより、作製することができる。

ここで、発光媒体層からの発光を陰極から取り出す場合、陰極の発光に対する透過率は10%より大きくすることが好ましい。また、陰極としてのシート抵抗は数百 Ω/\square 以下が好ましく、さらに、膜厚は通常 $10nm\sim 1\mu m$ 、好ましくは $50\sim 200nm$ である。

本発明の有機EL素子においては、このようにして作製された一対の電極の少なくとも一方の表面に、カルコゲナイド層、ハロゲン化金属層又は金属酸化物層(以下、これらを表面層ということがある。)を配置するのが好ましい。具体的には、発光媒体層側の陽極表面にケイ素やアルミニウムなどの金属のカルコゲナイド(酸化物を含む)層を、また、発光媒体層側の陰極表面にハロゲン化金属層又は金属酸化物層を配置するのがよい。これにより、駆動の安定化を図ることができる。

上記カルコゲナイドとしては、例えば $SiOx(1 \le X \le 2)$ 、 $AlOx(1 \le X \le 1.5)$ 、SiON、SiAlONなどが好ましく挙げられ、ハロゲン化金属としては、例えばLiF、 MgF_2 、 CaF_2 、フッ化希土類金属などが好ましく挙げられ、金属酸化物としては、例えば Cs_2O 、 Li_2O 、MgO、SrO、BaO、CaOなどが好ましく挙げられる。

本発明の有機EL素子においては、前記(A)成分と(B)成分との使用割合によって、発光媒体層の電子輸送性及び正孔輸送性共に良好となり、前記した正孔注入層、正孔輸送層、電子注入層などの中間層を省略することが可能となる。 該表面層は、この場合においても設けることが可能であり、好ましい。

さらに、本発明の有機EL素子においては、このようにして作製された一対の電極の少なくとも一方の表面に電子伝達化合物と還元性ドーパントの混合領域又は正孔伝達化合物と酸化性ドーパントの混合領域を配置するのも好ましい。この

ようにすると、電子伝達化合物が還元され、アニオンとなり混合領域がより発光 媒体に電子を注入、伝達しやすくなる。また、正孔伝達化合物は酸化され、カチ オンとなり混合領域がより発光媒体に正孔を注入、伝達しやすくなる。好ましい 酸化性ドーパントとしては、各種ルイス酸やアクセプター化合物がある。好まし い還元性ドーパントとしては、アルカリ金属、アルカリ金属化合物、アルカリ土 類金属、希土類金属及びこれらの化合物がある。

本発明の有機EL素子においては、発光媒体層は、

①注入機能;電界印加時に陽極又は正孔注入層より正孔を注入することができ、 陰極又は電子注入層より電子を注入することができる機能

②輸送機能;注入した電荷(電子と正孔)を電界の力で移動させる機能

③発光機能;電子と正孔の再結合の場を提供し、これを発光につなげる機能 を有する。

この発光媒体層を形成する方法としては、例えば蒸着法、スピンコート法、L B法等の公知の方法を適用することができる。発光媒体層は、特に分子堆積膜であることが好ましい。ここで分子堆積膜とは、気相状態の材料化合物から沈着され形成された薄膜や、溶液状態又は液相状態の材料化合物から固体化され形成された膜のことであり、通常この分子堆積膜は、LB法により形成された薄膜(分子累積膜)とは凝集構造、高次構造の相違や、それに起因する機能的な相違により区分することができる。

また特開昭57-51781号公報に開示されているように、樹脂等の結着剤と材料化合物とを溶剤に溶かして溶液とした後、これをスピンコート法等により 薄膜化することによっても、発光媒体層を形成することができる。

本発明においては、本発明の目的が損なわれない範囲で、所望により、発光媒体層に、前記(A)成分及び(B)成分以外の他の公知の有機発光媒体を含有させてもよく、また、本発明に係る化合物を含む発光媒体層に、他の公知の有機発光媒体を含む発光媒体層を積層してもよい。

次に、正孔注入・輸送層は、発光媒体層への正孔注入を助け、発光領域まで輸送する層であって、正孔移動度が大きく、イオン化エネルギーが通常 $5.5\,\mathrm{eV}$ 以下と小さい。このような正孔注入・輸送層としてはより低い電界強度で正孔を発光媒体層に輸送する材料が好ましく、さらに正孔の移動度が、例えば $10^4\sim10^6\,\mathrm{V/c}$ mの電界印加時に、少なくとも $10^{-6}\,\mathrm{cm}^2\,\mathrm{/V}$ ・秒であるものが好ましい。このような材料としては、従来、光導伝材料において正孔の電荷輸送材料として慣用されているものや、有機EL素子の正孔注入層に使用されている公知のものの中から任意のものを選択して用いることができる。

そして、この正孔注入・輸送層を形成するには、正孔注入・輸送材料を、例えば真空蒸着法、スピンコート法、キャスト法、LB法等の公知の方法により薄膜化すればよい。この場合、正孔注入・輸送層としての膜厚は、特に制限はないが、通常は $5\,n\,m\sim5\,\mu\,m$ である。

次に、電子注入層・輸送層は、発光媒体層への電子の注入を助け、発光領域まで輸送する層であって、電子移動度が大きく、また付着改善層は、この電子注入層の中で特に陰極との付着が良い材料からなる層である。電子注入層に用いられる材料としては、8-ヒドロキシキノリン又はその誘導体の金属錯体が好適である。上記8-ヒドロキシキノリン又はその誘導体の金属錯体の具体例としては、オキシン(一般に8-キノリノール又は8-ヒドロキシキノリン)のキレートを含む金属キレートオキシノイド化合物、例えばトリス(8-キノリノール)アルミニウムを電子注入材料として用いることができる。

また、本発明の有機EL素子は、超薄膜に電界を印可するために、リークやショートによる画素欠陥が生じやすい。これを防止するために、一対の電極間に絶縁性の薄膜層を挿入しても良い。

絶縁層に用いられる材料としては、例えば、酸化アルミニウム、弗化リチウム、酸化リチウム、弗化セシウム、酸化セシウム、酸化マグネシウム、弗化マグネシウム、酸化カルシウム、カルシウム、窒化アルミニウム、酸化チタン、酸

化珪素、酸化ゲルマニウム、窒化珪素、窒化ホウ素、酸化モリブデン、酸化ルテニウム、酸化バナジウム等が挙げられる。これらの混合物や積層物を用いてもよい。

次に、本発明の有機EL素子を作製する方法については、例えば上記の材料及び方法により陽極、発光媒体層、必要に応じて正孔注入層、及び必要に応じて電子注入層を形成し、最後に陰極を形成すればよい。また、陰極から陽極へ、前記と逆の順序で有機EL素子を作製することもできる。

以下、透光性基板上に、陽極/正孔注入層/発光媒体層/電子注入層/陰極が 順次設けられた構成の有機EL素子の作製例について説明する。

次に、この正孔注入層上に発光媒体層を設ける。この発光媒体層の形成も、本 発明に係る有機発光媒体を用いて真空蒸着法、スパッタリング、スピンコート法 、キャスト法等の方法により、有機発光媒体を薄膜化することにより形成できる が、均質な膜が得られやすく、かつピンホールが発生しにくい等の点から真空蒸 着法により形成することが好ましい。真空蒸着法により発光媒体層を形成する場 合、その蒸着条件は使用する化合物により異なるが、一般的に正孔注入層の形成

と同様な条件範囲の中から選択することができる。膜厚は $10\sim40$ nmの範囲が好ましい。

次に、この発光媒体層上に電子注入層を設ける。この場合にも正孔注入層、発光媒体層と同様、均質な膜を得る必要から真空蒸着法により形成することが好ましい。蒸着条件は正孔注入層、発光媒体層と同様の条件範囲から選択することができる。

そして、最後に陰極を積層して有機EL素子を得ることができる。陰極は金属から構成されるもので、蒸着法、スパッタリングを用いることができる。しかし、下地の有機物層を製膜時の損傷から守るためには真空蒸着法が好ましい。

以上の有機EL素子の作製は、一回の真空引きで、一貫して陽極から陰極まで 作製することが好ましい。

この有機EL素子に直流電圧を印加する場合、陽極を+、陰極を-の極性にして、 $3\sim4$ 0 Vの電圧を印加すると、発光が観測できる。また、逆の極性で電圧を印加しても電流は流れず、発光は全く生じない。さらに、交流電圧を印加した場合には、陽極が+、陰極が-の極性になった時のみ均-な発光が観測される。この場合、印加する交流の波形は任意でよい。

本発明はまた、前記(A)成分と、前記(B)成分を含む有機発光媒体をも提供するものである。この有機発光媒体は、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色~黄色系発光が得られる有機EL素子に好適に用いられる。

次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明は、これらの例によってなんら限定されるものではない。

実施例1

 $2.5 \times 7.5 \times 1$. 1 mmサイズのガラス基板上に、膜厚1.2.0 nmのインジウムスズ酸化物からなる透明電極を設けた。このガラス基板に紫外線及びオゾンを照射して洗浄したのち、真空蒸着装置にこの基板を設置した。

得られた有機EL素子に通電試験を行ったところ、電圧 6.5 V、電流密度 10 mA/cm^2 にて、発光輝度 205 cd/m^2 の純青色発光(半値幅 42 nm)が得られた。また、初期輝度 500 cd/m^2 で直流の連続通電試験を行ったところ、半減寿命は 900 時間であった。

実施例 2~19

実施例 1 において、(B)成分及び(A)成分の化合物として表 1 に記載のものを用いた以外は同様にして有機 E L 素子を作製した。得られた有機 E L 素子に電流密度 1 0 m A / c m 2 にて、通電試験を行った結果を表 1 に記載の初期輝度で直流の連続通電試験を行ったところの半減寿命を表 1 に示す。

比較例1

実施例 1 において、化合物(E M 4)及び化合物(E M 8 3)の代わりに、化合物(E M 4)のみで厚さ 4 0 n mの発光層を形成した以外は同様にして、有機 E L 素子を作製した。得られた有機 E L 素子に電流密度 1 0 m A / c m 2 にて、通電試験を行った結果を表 1 に示す。また、初期輝度 5 0 0 c d / m 2 で直流の

連続通電試験を行ったところ、半減寿命は90時間と短かった。 比較例2

実施例 1 において、化合物(EM83)の代わりに、4, 4 '- ビス(ジフェニルアミノ)スチルベン(H2)を用いた以外は同様にして、有機EL素子を作製した。得られた有機EL素子に電流密度 1 0 mA/c m^2 にて、通電試験を行った結果を表 1 に示す。また、初期輝度 5 0 0 c d/m^2 で直流の連続通電試験を行ったところ、半減寿命は 3 0 0 時間と短かった。

比較例3

実施例1において、化合物(EM83)の代わりに、2, 5, 8, 11 ーテトラー t ーブチルペリレン(H3)を用いた以外は同様にして、有機EL素子を作製した。得られた有機EL素子に電流密度 10 mA/c m^2 にて、通電試験を行った結果を表 1 に示す。また、初期輝度 1000 c d / m^2 で直流の連続通電試験を行ったところ、半減寿命は 200 時間と短かった。

比較例4

比較例 5

実施例 2 0

実施例21~22

実施例20において、(B)成分及び(A)成分の化合物として表2に記載のものを用いた以外は同様にして有機EL素子を作製した。得られた有機EL素子に電流密度10mA/cm²にて、通電試験を行った結果を表2に示す。また、表2に記載の初期輝度で直流の連続通電試験を行ったところの半減寿命を表2に示す。

7	下 9	0				表	1				
_			発光層	のは公	電圧	発光輝度	発光効率	58 31 #4	半値幅	半減寿命	初期輝度
١				(A)成分	(V)	(cd/m^2)	(cd/A)	発光色	(nm)	(時間)	(cd/m²)
L	<u> </u>		(B)成分	EM83	6.5	205	2.05	純青色	42	900	500
۱	- 1	11	EM4		6.3	310	3.10	純青色	43	2900	500
l	- 1	2	EM4	EM110		325	3.25	純青色	45	3050	500
١		3	EM5	EM111	6.0	195	1.95	純青色	42	680	500
l		4	EM5	EM77	6.8		2.95	純青色	44	1000	500
١		5	<u>EM5</u>	EM117	6.0	295	1.90	純青色	44	1150	500
l		6	EM27	EM110	6.5	190		純青色		1200	500
١		7	EM37	EM111	6.0	180	1.80	純青色		950	500
١		8	EM43	EM110	6.2	165	1.65			1100	500
١	実	9	EM49	EM111	6.3	170	1.70	純青色	40	800	1000
ı	施	10	EM4	EM60	6.0	350	3.50	青色		3100	1000
	例	11	EM4	EM98	6.0	730	7.30	青色	50 41	700	1000
		12	EM5	EM60	6.0	345	3.45	青色	49	3200	1000
		13	EM5	EM98	6.0	815	8.15	青色	48	2950	1000
		14	EM5	EM97	6.5	5	5.50	青色	49	1500	1000
		15	EM27	EM98	6.0	355	3.55	青色	49	900	1000
		16	EM42	EM97	6.5	395	3.95	青色 青色	50	1000	1000
		17	EM46	EM98	6.0	500	5.00	緑色	68	1050	3000
. '	l	18	EM4	EM89	7.0	1050	10.50	緑色	65	750	3000
		19	EM4	EM94	7.5	950_	9.50	純青色		90	500
!		1	E	M4	6.3	90_	1.05	純青色		300	500
	比		EM4	H2	6.8		2.00	緑色	69	200	1000
	較		EM4	H3	6.5		0.96	純青色		100	500
	例	4	EM4	H4_	7.0			青色	62	500	1000
	L	5	EM4	H5	6.8	510	5.10		1 02		
•											

表 2

						荻	2				
_			発光層	の成分	電圧	発光輝度	発光効率	24 N. F.	半値幅	半減寿命	初期輝度
ı		⊢		(A)成分	(V)	(cd/m ²)	(cd/A)	発光色	(nm)	(時間)	(cd/m^2)
L	—-т	_	(B)成分	EM111	5.0	290	2.90	純青色	44	1300	500
l	-	20	EM32		6.5	260	2.60	純青色	43	2100	500
ı	ļ	21	EM4_	EM128		250	2.50	純青色	43	2350	500
l	- 1	22	EM5	EM128	6.0	155	1.55	純青色	44	1000	500
ş		23	EM42	EM128	6.5		9.64	青色	49	4000	1000
١		24	<u>EM5</u>	EM131	6.7	964		青色	50	4100	1000
١		25	EM5	EM133	6.5	1015	10.15		68	900	3000
١		26	EM43	EM139	7.0	950	9.50	緑色	67	4500	3000
ı		27	EM5	EM139	6.5	2040	20.40	緑色			3000
ł		28	EM42	EM144	6.5	1050	10.50	緑色	67	1100	
١	実	29	EM5	EM144	6.4	2100	21.00	緑色	68	4750	3000
1	施	30	EM32	EM144	6.0	1555	15.60	緑色	68	1050	3000
١	例	31	EM32	EM160	6.5	1430	14.30	緑色	64	1800	3000 3000
ı		32	EM32	EM189	6.0	980	9.80	緑色	65	950	3000
l		33	Alg	EM139	7.0	1420	14.20	緑色	69	1500 3500	500
ı		34	EM4	EM215	6.5	340_	3.40	純青色			500
1		35	EM5	EM215	6.5	355	3.55	純青色		3950	500
		36	EM42	EM215	6.7	185	1.85	純青色		970 4050	1000
		37	EM4	EM195	6.0	1050	10.50	青色	50	3950	1000
		38		EM197		1030	10.30	青色	49	2100	3000
	1	39	EM5	EM202		1870	18.70	緑色	68	1950	3000
:		40		EM204	6.5	1850	18.50	緑色	68	1500	3000
:	١.	41	EM5	EM208	6.9	1350	13.50	緑色	65	1 1000	1 3000

表 1 及び表 2 に示したように、緑色、青色、及びさらに達成が難しい純青色素子において、実施例 $1\sim4$ 1 に記載したように、優れた効率、寿命を達成している。これは、比較例の素子に比べ、発光スペクトルの半値幅が小さくなり、高色純度の発光が可能となったからである。

特に、(A)成分として、緑色発光のジアミノアントラセン誘導体、青色発光のジアミノピレン誘導体、純青色発光のジアミノクリセン誘導体の有機EL素子は、比較例のいずれの素子に対しても、発光効率、寿命ともに優れている。

さらには(B)成分としてアントラセン誘導体、(A)成分として、ジアミノアントラセン誘導体、ジアミノピレン誘導体、又はジアミノクリセン誘導体を用いることで、それぞれ、緑色発光、青色発光、純青色発光素子において、最も発光効率、寿命ともに優れている。

産業上の利用可能性

本発明によれば、色純度が高く、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色~黄色系発光が得られる有機EL素子及びこのEL素子に好適に用いられる有機発光媒体を提供することができる。

この有機EL素子は、各種表示装置の発光素子として好適に用いられ、特に、 フルカラー用に適している。

請求の範囲

1. 一対の電極と、これらの電極間に挟持された有機発光媒体層を有する有機エレクトロルミネッセンス素子であって、前記有機発光媒体層が、

- (A) 置換もしくは無置換の炭素数 $10 \sim 100$ のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種の化合物と、
- (B) 下記一般式(I)

$$A^1 - L - A^2 \cdot \cdot \cdot (I)$$

(式中、A¹及びA²は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらは互いに同一でも異なっていてもよく、Lは単結合又は2価の連結基を示す。)で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式(II)

$$A^3 - An - A^4 \cdot \cdot \cdot (II)$$

(式中、 $Anは置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、<math>A^3$ 及び A^4 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim40$ のアリール基で あり、 A^3 及び A^4 の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1 価の縮合芳香 族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは 互いに同一でも異なっていてもよい。)

で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式(III)

$$A^{8} - A^{5} r^{1} - A^{6} \cdots (III)$$

$$A^{7}$$

(式中、 Ar^1 は、置換もしくは無置換のスピロフルオレン残基を示し、 A^5 ~ A^8 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 4$ 0 のアリール基で

ある。)

で表されるスピロフルオレン誘導体、

一般式(IV)

(式中、 Ar^2 は、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim4$ 0 の芳香族環基を示し、 $A^9\sim A^{11}$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim4$ 0 のアリーレン基を表し、 $A^{12}\sim A^{14}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、炭素数 $1\sim6$ のアルコキシル基、炭素数 $1\sim6$ のアルコキシル基、炭素数 $1\sim6$ のアリールオキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアリールオキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 $1\sim6$ のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $1\sim6$ $1\sim6$

で表される縮合環含有化合物、

及び金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機エレクトロルミネッセンス素子。

- 2. 一対の電極と、これらの電極間に挟持された有機発光媒体層を有する有機エレクトロルミネッセンス素子であって、上記有機発光媒体層が、
- (A) 置換もしくは無置換の炭素数 $10 \sim 100$ のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種と、
- (B) 一般式(I)

$$A^{1} - L - A^{2} \cdot \cdot \cdot (I)$$

(式中、A¹及びA²は、それぞれ置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらはたがいに同一でも異なっていてもよく、Lは単結合又は2価の連結基を示す。)

で表されるアントラセン誘導体、及び一般式(11)

 $A^3 - An - A^4 \cdot \cdot \cdot (II)$

(式中、 $Anは置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、<math>A^{8}$ 及び A^{4} は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim40$ のアリール基で あり、 A^{8} 及び A^{4} の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1 価の縮合芳香 族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは 互いに同一でも異なっていてもよい。)

で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機エレクトロルミネッセンス素子。

3. (B) 成分の一般式(I) で表されるアントラセン誘導体が、下記一般式(I-a)

$$(R^1)_a$$
 R^3
 R^4
 R^8
 $(R^2)_b$
 R^5
 R^6
 R^{10}

(式中、R¹~R¹⁰は、それぞれ独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、置換しても良いアリール基、アルコキシル基、アリールオキシ基、アルキルアミノ基、アルケニル基、アリールアミノ基又は置換しても良い複素環基を示し、a及びbは、それぞれ1~5の整数を示し、それらが2以上の場合、R¹同士又はR²同士は、それぞれにおいて、同一でも異なっていてもよく、またR¹同士又はR²同士が結合して環を形成していてもよいし、R³とR¹、R⁵とR 、R²とR³、R³とR¹のが互いに結合して環を形成していてもよい。L¹は単結合、-O-、-S-、-N(R)-(Rはアルキル基又は置換しても良いア

リール基である)、アルキレン基又はアリーレン基を示す。)。 で表されるアントラセン誘導体、又は一般式(I-b)

$$(R^{11})^{\circ}$$
 R^{15}
 R^{20}
 R^{16}
 R^{18}
 R^{19}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{13}
 R^{15}
 R^{20}
 R^{19}

(式中、 $R^{11}\sim R^{20}$ は、それぞれ独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、置換しても良いアリール基、アルコキシル基、アリールオキシ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基又は置換しても良い複素環基を示し、c、d、e 及び f は、それぞれ $1\sim 5$ の整数を示し、それらが 2 以上の場合、 R^{11} 同士、 R^{12} 同士、 R^{16} 同士又は R^{17} 同士は、それぞれにおいて、同一でも異なっていてもよく、また R^{11} 同士、 R^{12} 同士、 R^{16} 同士又は R^{17} 同士が結合して環を形成していてもよいし、 R^{13} と R^{14} 、 R^{18} と R^{18} が互いに結合して環を形成していてもよい。 L^{2} は単結合、-O-、-S-、-N(R) -(Rはアルキル基又は置換しても良いアリール基である)、アルキレン基又はアリーレン基を示す。)で表されるアントラセン誘導体である請求項 1 又は 2 記載の有機エレクトロルミ

4. (B) 成分の一般式(II) で表されるアントラセン誘導体が、下記一般式(II) - a)

 $X^1 - An - X^2 \cdot \cdot \cdot (II - a)$

ネッセンス素子。

(式中、Anは置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 X^1 及び X^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のナフタレン、フェナントレン、

フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、ジフェニルアントラセン、カルバゾール、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセンの1価の残基を示す。)

で表されるアントラセン誘導体である請求項1記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

5. (B) 成分の一般式(III) で表されるスピロフルオレン誘導体が、下記一般式(III-a)

$$A^5$$
 A^6
 A^8
(III-a)

(式中、 $A^5 \sim A^8$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のビフェニル基又は置換もしくは無置換のナフチル基である。)

で表されるスピロフルオレン誘導体である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

6. (B) 成分の一般式 (IV) で表される縮合環含有化合物が、下記一般式 (IV - a)

$$A^{12}$$
 A^{9}
 A^{12}
 A^{9}
 A^{13}
 A^{10}
 A^{10}
 A^{11}
 A^{14}
 A^{13}

(式中、 A^8 ~ A^{14} は前記と同じ、 R^{21} ~ R^{23} は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 1~6 のアルキル基、炭素数 3~6 のシクロアルキル基、炭素数 1~6 のアルコキシル基、炭素数 5~1 8 のアリールオキシ基、炭素数 7~1 8 のアラルキルオキシ基、炭素数 5~1 6 のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 1~6 のエステル基又はハロゲン原子を示し、 A^8 ~ A^{14} のうち少なくとも 1 つは 3 環以上の縮合芳香族環を有する基である。)

で表される縮合環含有化合物である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

- 7. 前記(B)成分の金属錯体化合物が、アルミニウムキレート錯体である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。
- 8. 前記(A)成分が、一般式(V)

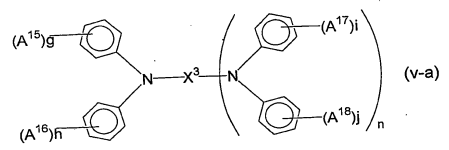
$$X^3 - \left(N - Ar^5\right)_p$$
 (V)

(式中、 X^3 は、核炭素数 $10 \sim 40$ の置換もしくは無置換の縮合芳香族環基を示し、 Ar^5 及び Ar^6 は、それぞれ独立に炭素数 $6 \sim 40$ の置換もしくは無置換の 1 価の芳香族基を示し、p は $1 \sim 4$ の整数を示す。)

で表されるアリールアミン化合物から選ばれたの少なくとも一種である請求項 l 又は 2 記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

9. 一般式(V)におけるX³が、ナフタレン、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、ジフェニルアントラセン、フルオレン、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセンの残基を示す請求項8記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

10. (A) 成分が、下記一般式 (V-a)

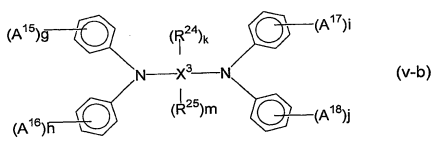


(式中、 X^3 は、核炭素数 $10 \sim 40$ の置換もしくは無置換の縮合芳香族環基を示し、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $5 \sim 50$ のアリール基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 20$ のアルキルアミノ基を示し、 $1 \sim 50$ の変数を示し、 $1 \sim 50$ の変数を示し、 $1 \sim 50$ の変数を示し、 $1 \sim 50$ の整数を示し、 $1 \sim 50$ の整数を示し、 $1 \sim 50$ の整数を示し、 $1 \sim 50$ の整数を示す。 $1 \sim 50$ の整数を示し、 $1 \sim 50$ の整数を示し、 $1 \sim 50$ の整数を示す。 $1 \sim 50$ を初まる。)

で表されるアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

11. (A) 成分が、下記一般式 (V-b)

و معروده



(式中、 X^3 は、核炭素数 $10 \sim 40$ の置換もしくは無置換の縮合芳香族環基を示し、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $5 \sim 50$ のアリール基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアリールアミノ基、又は置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 20$ のアルキルアミノ基を示し、10 のアリールアミノ基を示し、10 です。10 です。10 です。10 です。10 では、それぞれ 10 でも異なっていてもよく、互いに結合して飽和もしくは不飽和の環を形成していてもよい。

 R^{24} 及び R^{25} は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 10$ のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 20$ のアリール基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアリールオキシ基を示し、k及びmは、それぞれ $1 \sim 10$ 0を数を示す。ただし、 $1 \sim 10$ 0 k及びR $1 \sim 10$ 0 k及び R $1 \sim 10$ 0 k及び R 1

で表されるアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種である請求項1又 は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

- 12. 前記有機発光媒体層が、(A)成分と(B)成分とを、重量比1:99~20:80の割合で含む請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。
- 13.一対の電極の少なくとも一方の表面に、カルコゲナイド層、ハロゲン化金属層又は金属酸化物層を配置する請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

14.一対の電極の少なくとも一方の表面に、還元性ドーパントと有機物の混合領域又は酸化性ドーパントと有機物の混合領域を配置することを特徴とする請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

- 15. 前記有機発光媒体層が、厚さ10~400nmである請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。
- 16. (A) 置換もしくは無置換の炭素数 10~100のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種の化合物と、

(B) 下記一般式(I)

$$A^1 - L - A^2 \cdot \cdot \cdot (I)$$

(式中、A¹及びA²は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらは互いに同一でも異なっていてもよく、Lは単結合又は2価の連結基を示す。)で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式(II)

$$A^3 - An - A^4 \cdot \cdot \cdot (II)$$

(式中、Anは置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、<math>A⁸ 及び A⁴ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim40$ のアリール基で あり、A⁸ 及びA⁴ の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1 価の縮合芳香 族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは 互いに同一でも異なっていてもよい。)

で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式(III)

$$A^{8} - A^{5} r^{1} - A^{6} \cdots (III)$$

$$A^{7}$$

(式中、Ar¹は、置換もしくは無置換のスピロフルオレン残基を示し、A⁵~

 A^8 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim40$ のアリール基である。)

で表されるスピロフルオレン誘導体、

一般式(IV)

(式中、 Ar^2 は、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim4$ 0 の芳香族環基を示し、 $A^9\sim A^{11}$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim4$ 0 のアリーレン基を表し、 $A^{12}\sim A^{14}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基、炭素数 $1\sim6$ のアルコキシル基、炭素数 $5\sim1$ 8 のアリールオキシ基、炭素数 $7\sim1$ 8 のアラルキルオキシ基、炭素数 $5\sim1$ 6 のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 $1\sim6$ のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $A^9\sim A^{14}$ のうち少なくとも 1 つは縮合芳香族環を有する基である。)

で表される縮合環含有化合物、

及び金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機発光媒体。

17. (A) 置換もしくは無置換の炭素数10~100のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種と、

(B) 一般式(I)

$$A_1 - L - A_2 \cdot \cdot \cdot (I)$$

(式中、A¹及びA²は、それぞれ置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらはたがいに同一でも異なっていてもよく、Lは単結合又は2価の連結基を示す。)で表されるアントラセン誘導体、及び一般式(II)

 $A^3 - An - A^4 \cdot \cdot \cdot (II)$

(式中、Anは置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、A⁸ 及び A⁴ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 $6\sim40$ のアリール基で あり、A⁸ 及びA⁴ の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1 価の縮合芳香 族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは 互いに同一でも異なっていてもよい。)

で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機発光媒体。

International application No. PCT/JP03/08463

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C09K11/06, H05B33/14, H05B	33/22			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC			
	SSEARCHED				
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed t	oy classification symbols)			
Int.	Cl ⁷ C09K11/06, H05B33/14, H05B				
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched		
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, sear	rch terms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Х	JP 3-790 A (Ricoh Co., Ltd.)	,	1,7,8,12,15, 16		
Ý	07 January, 1991 (07.01.91), Claims; page 2, lower left co	olumn. line 2 to	5,6,9-11,13,		
<u> </u>	lower right column, last line (Family: none)	÷	14		
x	JP 2000-344691 A (TDK Corp.)	,	1-3,12,15-17		
Y	12 December, 2000 (12.12.00),		5,6,9-11,13, 14		
	Claims; Par. No. [0083] (Family: none)		7.4		
х	WO 2002/52904 A1 (IDEMITSU K	OSAN CO., LTD.),	1-4,7,8,12,		
	04 July, 2002 (04.07.02),	2002/0008270 71	13,14,15-17 5,6,9-11		
Y	& JP 2002-198183 A & US & EP 1347671 A1	2002/0098379 A1	3,0,3 11 .		
	<u> </u>				
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Specia "A" docum	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte priority date and not in conflict with the			
conside	ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing	understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the	erlying the invention		
date	•	considered novel or cannot be conside step when the document is taken alone	red to involve an inventive		
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is a stablish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be		
"O" docum	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such	documents, such		
means "P" docum	means combination being obvious to a person skilled in the art				
Date of the	Date of the actual completion of the international search 15 October, 2003 (15.10.03) Date of mailing of the international search report 28 October, 2003 (28.10.03)				
Name and n	Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer				
Japa	nese Patent Office				
Facsimile N	· ·	Telephone No.			

International application No. PCT/JP03/08463

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	US 5989737 A (XEROX CORP.), 23 November, 1999 (23.11.99), & JP 10-255985 A	1,5,8,9,12, 16 5,6,9-11,13, 14
Y	<pre>JP 2002-50481 A (Toray Industries, Inc.), 15 February, 2002 (15.02.02), Claims; Par. Nos. [0024] to [0025] (Family: none)</pre>	6,16
Y	WO 99/40655 A1 (AVENTIS RESEARCH & TECHNOLOGIES GMBH. & CO., KG.), 12 August, 1999 (12.08.99), & JP 2002-503037 A	5,16
Y	EP 1219590 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 03 July, 2002 (03.07.02), & WO 02/20460 A1 & JP 2002-80433 A	9
Y	EP 1138745 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 04 October, 2001 (04.10.01), & WO 01/023497 A1	9
Y	US 2002/0037427 A1 (Toshiki TAGUCHI), 08 March, 2002 (08.03.02), & JP 2001-279237 A	10
Y	JP 2000-273056 A (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 03 October, 2000 (03.10.00), Claims; Par. Nos. [0012], [0016] to [0017] (Family: none)	9,10
Y	US 2002/034654 A1 (NEC Corp.), 21 March, 2002 (21.03.02), & JP 2001-176664 A	11.
Y	US 2002/0022150 A1 (NEC Corp.), 21 February, 2002 (21.02.02), & JP 2001-338760 A	11

International application No. PCT/JP03/08463

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: The claim includes five groups of inventions having the following "technical features":
 an organic electroluminescent device containing an arylamine and a compound of the general formula (I) in the organic luminescent medium layer,
2.an organic electroluminescent device containing an arylamine and a compound of the general formula (II) in the organic luminescent medium layer, 3.an organic electroluminescent device containing an arylamine and a compound of the general formula (III) in the organic luminescent medium layer, 4.an organic electroluminescent device containing an arylamine and a compound
(continued to extra sheet)
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
·
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.
You protest accompanied the paymont of accompani

International application No. PCT/JP03/08463

Continuation of Box No. II of continuation of first sheet(1)

of the general formula (IV) in the organic luminescent medium layer, and 5.an organic electroluminescent device containing an arylamine and a metal complex in the organic luminescent medium layer.

Although the "technical feature" common to any two of the above groups (1), (2), (3), (4), and (5) is an organic electroluminescent device containing an arylamine and a luminescent material in the organic luminescent medium layer, such devices are known (see JP3-790 A, JP4-178487 A, and JP5-78655 A). Thus, the "technical feature" is not considered as corresponding to "a special technical feature" within the meaning of PCT Rule 13.2.

Such being the case, the groups (1), (2), (3), (4) and (5) have not "a special technical feature" in common.

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C09K11/06, H05B33/14, H05B33/22

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C09K11/06, H05B33/14, H05B33/22

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C.	関連する	と認め	られる文献

	るとはなったからかんは、	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	JP 3-790 A(株式会社リコー)1991.01.07、特許請求の範囲、第2頁 左下欄2行~右下欄最下行(ファミリーなし)	1, 7, 8, 12, 15, 16
Y		5, 6, 9–11, 13, 14
X Y	JP 2000-344691 A(ティーディーケイ株式会社)2000.12.12、特許請求の範囲、【0083】欄(ファミリーなし)	1-3, 12, 15-17 5, 6, 9-11, 13, 14

区欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日15.10.03国際調査報告の発送日28.10.03国際調査機関の名称及びあて先
日本国特許庁(ISA/JP)特許庁審査官(権限のある職員)
渡辺 陽子4 V 9 2 7 9

電話番号 03-3581-1101 内線 3483

国際調査報告

 C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
X Y	WO 2002/52904 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) 2002.07.04 & JP 2002 -198183 A & US 2002/0098379 A1 & EP 1347671 A1	1-4, 7, 8, 12, 13, 14, 15-17 5, 6, 9-11
X	US 5989737 A (XEROX CORPORATION) 1999. 11. 23 & JP 10-255985 A	1, 5, 8, 9, 12, 1 6
Y		5, 6, 9-11, 13, 14
Y	JP 2002-50481 A(東レ株式会社)2002.02.15、特許請求の範囲、【0024】~【0025】欄、(ファミリーなし)	6, 16
Y	WO 99/40655 A1 (AVENTIS RESEARCH & TECHNOLOGIES GMBH & CO. KG) 1999.08.12 &JP 2002-503037 A	5, 16
Y	EP 1219590 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) 2002. 07. 03 &WO 02/2046 0 A1 &JP 2002-80433 A	9
Y	EP 1138745 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) 2001. 10.04 & WO 01/023 497 A1	9
Y	US 2002/0037427 A1(Toshiki Taguchi)2002.03.08 & JP 2001-2792 37 A	10
Y	JP 2000-273056 A(出光與産株式会社)2000.10.03,特許請求の範囲、【0012】欄、【0016】~【0017】欄(ファミリーなし)	9, 10
Y	US 2002/034654 A1 (NEC Corporation) 2002.03.21 &JP 2001-176664	11
Y	A US 2002/0022150 A1 (NEC Corporation) 2002. 02. 21 &JP 2001-33876 0 A	11

第 I 欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第 1 ページの 2 の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. □ 請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. □ 請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
本願請求の範囲には次の事項を「技術的特徴」とする5つの発明群が包含されている。 ①有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、本願式(I)で表される化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。 ②有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、本願式(II)で表される化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。 ③有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、本願式(III)で表される化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。 ④有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、本願式(IV)で表される化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。 特別ページに続く
1. X 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. ៀ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3.
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

⑤有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、金属錯体化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。

①、②、③、④、⑤のうちいずれか2つの発明群に共通する「技術的特徴」は、有機発光媒体層がアリールアミン化合物と発光材料を含む有機エレクトロルミネッセンス素子であるが、そのような有機エレクトロルミネッセンス素子は知られている(例えば特開平3-790号公報、特開平4-178487号公報、特開平5-78655号公報)ので、当該「技術的特徴」はPCT規則13.2における「特別な技術的特徴」に該当するとは認められない。

したがって、①, ②、③、④、⑤は互いに共通する「特別の技術的特徴」を持たない。